

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
від 07.12.2012 № 995

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АМОКСИЦИЛІН+КЛ АБУЛОНОВА КИСЛОТА-ФАРМЕКС	порошок для розчину для ін'єкцій, 1000 мг/200 мг у флаконах in bulk № 200	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Харбін Фармасьютікал Груп Ко., Лтд. Дженерал Фарм. Фекторі	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/12111/01/01
2.	АМПІЦИЛІН+СУЛЬБ АКТАМ-ФАРМЕКС	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг/250 мг у флаконах № 1 (пакування із форми in bulk фірми-виробника Харбін Фармасьютікал Груп Ко., Лтд. Дженерал Фарм. Фекторі, Китай)	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12590/01/01
3.	АМПІЦИЛІН+СУЛЬБ АКТАМ-ФАРМЕКС	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг/500 мг у флаконах № 1 (пакування із форми in bulk фірми-виробника Харбін Фармасьютікал Груп Ко., Лтд. Дженерал Фарм. Фекторі, Китай)	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12590/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
4.	ВЕНОРУТИНОЛ	порошок (субстанція) у подвійних пакетах з плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/12621/01/01
5.	ВІСМУТУ СУБГАЛАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	"Омікрон Кіміка С.А."	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/12622/01/01
6.	ГАНАТОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 40 (10x4) у блістерах	АББОТТ ЛАБОРАТОРІЗ С.А.	Швейцарія	Абботт Дженел Ко. Лтд	Японія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12614/01/01
7.	ГЛІЦИН	порошок (субстанція) в пакетах поліетиленових антистатичних, поміщених у картонні барабани для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з обмеженою відповідальністю Науково-виробнича фірма "Сінбіас"	Україна, м. Донецьк	Шидзяжуан Джіронг Фармасьютикал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/12649/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
8.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; <i>Додаткове місце випуску серії:</i> ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Румунія/ Угорщина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12650/01/01
9.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; <i>Додаткове місце випуску серії:</i> ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Румунія/ Угорщина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12650/01/02
10.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; <i>Додаткове місце випуску серії:</i> ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Румунія/ Угорщина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12650/01/03
11.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; <i>Додаткове місце випуску серії:</i> ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Румунія/ Угорщина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12650/01/04

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
12.	ЕПЛЕТОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 10x3 у блістерах в пачці (фасування із форми "in bulk" фірм-виробників "Сінтон БВ", Нідерланди; "Сінтон Хіспанія С.Л.", Іспанія)	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12623/01/01
13.	ЕПЛЕТОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 10x3 у блістерах в пачці (фасування із форми "in bulk" фірм-виробників "Сінтон БВ", Нідерланди; "Сінтон Хіспанія С.Л.", Іспанія)	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12623/01/02
14.	ЕРІДОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/12624/01/01
15.	КЕТОРОЛ ГЕЛЬ	гель 2 % по 30 г у тубах № 1	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/2566/03/01
16.	ЛАТАНОПРОСТ	рідина (субстанція) у скляних флаконах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Чемо Іберіка, С.А.	Іспанія	Індустріале Кіміка, с.р.л.	Італія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/12626/01/01
17.	ЛЕВОКСА	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 50 мл або 100 мл у флаконах № 1	Актавіс груп АТ	Ісландія	Фарматен С.А.	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/11952/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
18.	ТРАВОПРОСТ	рідина (субстанція) у скляних флаконах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Чемо Іберіка, С.А.	Іспанія	Індустріале Кіміка, с.р.л.	Італія	реєстрація на 5 років	-	<i>не підлягає</i>	UA/12627/01/01
19.	ЦЕТИРИЗИНУ ДИГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе	Глочем Індастріз Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	<i>не підлягає</i>	UA/12628/01/01
20.	ЦИНКУ ОКСИД	порошок (субстанція) у тканих поліпропіленових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	БІ-ЛОНГ КОРПОРЕЙШН	Китай	реєстрація на 5 років	-	<i>не підлягає</i>	UA/12629/01/01

**Начальник Управління лікарських засобів
та медичної продукції**

Л. Коношевич